PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2002-158276

(43)Date of publication of application: 31.05.2002

(51)Int.CL

H01L 21/68 CO9J 7/02 H01L 21/52 H01L 21/301

(21)Application number: 2000-353569 (22)Date of filing:

20.11.2000 --

(71)Applicant: HITACHI CHEM CO LTD

(72)Inventor: AICHI KATSUHIDE

HASEGAWA YUJI SUGIURA MINORU MASUKO TAKASHI

(54) ADHESIVE SHEET FOR STICKING WAFER AND SEMICONDUCTOR DEVICE

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To keep enough chip space in expanding process after wafer dicing in a adhesive sheet having a wafer fixing function and a die adhesion function, and to realize high anti-reflow-crack for a semiconductor device that uses the adhesive sheet. SOLUTION: This adhesive sheet is provided with a radiation hardening adhesive layer 3, which consists of adhesive and radiation polymerization oligomer, and an adhesive layer for die adhesion 4 on a base element 2 in this order. In this adhesive sheet, the elastic modulus after radiation hardening of the radiation hardening adhesive laver is from 0.1 to 10 MPa, the coefficient of water absorption of the adhesive layer for die adhesion is 1.5 volume % or less, and elastic modulus at 250° C is 10 MPa or less.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

Date of sending the examiner's decision of

rejection

Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-158276 (P2002-158276A)

(43)公開日 平成14年5月31日(2002.5.31)

(51) Int.Cl.7	鐵別記号	FΙ	テーマコード(参考)
H01L 21/6	8	H01L 21/68	N 4J004
C09J 7/0	2	C09J 7/02	Z 5F031
H01L 21/5	2	H01L 21/52	C 5F047
			E
21/3	01	21/78	M
		審查請求 未請求	R 請求項の数8 OL (全 18 頁)
(21)出願番号	特願2000-353569(P2000-353569)	(71)出願人 00000	4455
()		日立们	心成工業株式会社
(22)出願日	平成12年11月20日(2000.11.20)	東京都	新宿区西新宿2丁目1番1号
		(72)発明者 愛知	且英
		茨城県	「つくば市和台48 日立化成工業株式
		会社系	合研究所内
		(72) 発明者 長谷川	雄二
		茨城県	くば市和台48 日立化成工業株式
		会社総	合研究所内
		(74)代理人 10008	3806
		弁理士	三好 秀和 (外8名)
			最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 ウエハ貼着用粘着シートおよび半導体装置

(57)【要約】 (有

(修正有)

【課題】 ウエハ固定機能とダイ接着機能とを兼ね備え たウエハ貼着用軽着シートにおいて、ウエハダイシング 後のエキスパンディング工程における充分なチップ間隔 を確保し、さらに、該私者シートを使用した半導体装置 において、高い耐リフロークラック性を実現する。

【解決手段】 延材之而上に、結結剤と放射線販合性オ リゴマーとからなる放射線硬化型粘結剤層 3と、ダイ接 増用接縮剤層 4とがこの順に形成されてなるウエハ貼物 用粘糖シートにおいて、該放射線硬化型粘結剤層の放射 線硬化後における弾性率が0.1~10MPaであり、 かつダイ接着用機能剤層の投精剤層の吸水率が1.5体 積%以下であり、250℃における弾性率が10MPa 以下とする。





【特許請求の範囲】

【請求項1】 基材面上に、少なくとも粘着剤と放射線 重合性オリゴマーとからなる放射線硬化型粘着剤層と、 ダイ接着用接着剤層とがこの順に形成されてなるウエハ 貼着用粘着シートにおいて、該放射線硬化型粘着剤層の 放射線硬化後における弾性率がO.1~10MPaであ り、かつダイ接着用接着剤層の吸水率が1.5体積%以 下であり、250℃における弾性率が10MPa以下で あることを特徴とするウエハ貼着用粘着シート。

【請求項2】 前記放射線硬化型粘着剤層中において、 該放射線重合性オリゴマーが、1~30μmの分散粒径 を有し、かつ均一に分散されてなる請求項」に記載のウ エハ貼着用粘着シート。

【請求項3】 上記ダイ接着用接着剤層の残存揮発分が 0重量%以下である請求項1または2に記載のウエ ハ貼着用粘着シート。

【請求項4】 上記ダイ接着用接着剤層は、半導体素子 と該支持部材とを接着した段階でのピール強度が0.5 kgf/5mm×5mmチップ以上である請求項1~3 のいずれかに記載のウエハ貼着用粘着シート。

【請求項5】 上記ダイ接着用接着剤層の飽和吸湿率が 0体積%以下である請求項1~4のいずれかに記載 のウエハ貼着用粘着シート。

【請求項6】 上記ダイ接着用接着剤層で上記半導体素 子を上記支持部材に接着した段階で、上記接着剤層内部 と、上記接着剤層及び上記支持部材の界面とに存在する ボイドが、ボイド体積率10%以下である請求項1~5 のいずれかに記載のウエハ貼着用粘着シート。

【請求項7】 上記基材層が、エネルギー線透過型であ る請求項1~6のいずれかに記載のウエハ貼着用粘着シ ート。

【請求項8】 少なくとも半導体素子と支持部材とを含 む半導体装置であって、請求項1~7のいずれかに記載 のウエハ貼着用粘着シートのダイ接着用接着剤層を介し て、半導体素子が支持部材に接着されていることを特徴 とする半導体装置。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明はウエハ貼着用粘着シ ートおよび半導体装置に関し、さらに詳しくは、半導体 40 ウエハを小片に切断分離する工程とリードフレームにダ イボンディングする工程に用いられるウエハ貼着用粘着 シート、およびその粘着シートを使用してなる半導体装 置に関する。

[0002]

【従来の技術】シリコン、ガリウムヒ素などの半導体ウ エハは大径の状態で製造され、このウエハは小片のダイ (以下、チップという) に切断分離(ダイシング) され た後に次の工程であるマウント工程に移されている。こ の際、半導体ウエハは予め粘着シートに貼着された状態 50 でダイシング、洗浄、乾燥、エキスパンディング、ピッ クアップの各工程が加えられた後、次工程のボンディン グ工程に移送される。

【0003】このような半導体ウエハのダイシング工程 からピックアップ工程に至る工程で用いられる粘着シー トとしては、ダイシング工程から乾燥工程までは半導体 素子のチップ(以下、チップという)に対して充分な接 着力を有しており、ピックアップ時にはチップに粘着剤 が付着しない程度の接着力を有しているものが望まれて いる。

[0004] ピックアップされたチップは、ダイボンデ ィング工程において、エポキシ接着剤などのダイ接着用 接着剤を介してリードフレームに接着され、半導体装置 が製造されている。しかしながら、チップが非常に小さ な場合には、適量の接着剤を塗布することが困難であ り、チップから接着剤がはみ出したり、あるいはチップ が大きい場合には、接着剤量が不足するなど、充分な接 着力を有するように接着を行うことができないなどとい う問題点があった。またこのようなダイ接着用接着剤の 塗布作業は煩雑でもあり、プロセスを簡略化するために も改善が要求されている。

【0005】このような問題点を解決するために、ウエ ハ固定機能とダイ接着機能とを同時に兼ね備えたウエハ 貼着用粘着シートが種々提案されている(たとえば、特 開平2-32181号公報、特開平3-268345号 公報、特公平3-34853号公報等参照)。

【0006】特開平2-32181号公報には、(メ タ) アクリル酸エステル共重合体、エポキシ樹脂、光重 合性低分子化合物、熱活性型潜在性エポキシ樹脂硬化剤 および光重合開始剤よりなる組成物から形成される接着 削層と、基材とからなる粘接着テープが開示されてい る。この接着剤層は、ウエハダイシング時には、ウエハ を固定する機能を有し、ダイシング終了後、エネルギー 線を照射すると硬化し、基材との間の接着力が低下す る。したがって、チップのピックアップを行うと、接着 剤層は、チップとともに剥離する。接着剤層を伴った半 導体素子をリードフレームに載置し、加熱すると、接着 削層が接着力を発現し、半導体素子とリードフレームと の接着が完了する。

【0007】特公平3-34853号公報には、剥離層 が実質的に存在しない表面を有する重合体支持フィルム と、導電性接着剤とからなるダイシング用フィルムが教 示されている。この導電性接着剤は、上記の接着剤層と 略同等の機能を有する。

【0008】また特開平3-268345号公報には、 支持基材上に設けられた加熱発泡粘着層の上に、ダイ接 着用の接着剤層が設けられており、加熱により該接着剤 層と加熱発泡粘着層とが剥離可能となる、半導体ウエハ の分断時の支持機能を兼ね備えたダイ接着用シートが教 示されている。

● 特開2

【0009】上記公報類に開示されているウエハ貼着用 貼着シートは、いわゆるダイレクトダイポンディングを 可能にし、ダイ接着用接着剤の塗布工程を省略できるよ うになる。

【0010】本発明者らは、このようなダイレクトダイ ボンディングを可能にするようなウエン場を開発着シー トの1種として、基材面上に、放射線硬化型粘着剤層 と、ダイ接衛用接着刺層とかこの順に形成されてなるウ エハ貼着用粘着シートについての改良研究を行ってい

【0011】放射線硬化型粘着剤としては従来より、光 照射によって三次元綱状化しうる、分子内に光重合性炭 素一炭素二重結合を少なくとも2個以上有する低分子量 放射線硬化性化合物からなる粘着剤が提案されている。 粘着剤の硬化は、その粘着剤中に含まれる放射線硬化性 化合物を放射線照射によって硬化させ粘着剤に三次元綱 状化構造を与えて、その流動性を著しく低下させる原理 に基づく。

[0012]

【発明が解決しようとする課題】上記した、基材面上 に、放射線硬化型粘着剤層と、ダイ接着用接着剤層とが この順に形成されてなるウエハ貼着用粘着シートについ て、特にエキスパンディング工程およびピックアップエ 程において次のような問題派があった。

[0013] エキスパンディング工程は、ダイシングされた半導体素子(チップ)の間隔左ばゲ、チップのピッケアップを容易にする工程である。上記のウエハ貼着用 粘着シートを用いると、粘着剤層の硬化が相当進行し、粘着剤層がかなり硬くなる(10~100MPa)。このためシートの伸び率(佐藤美)が小さくなるため、所望のチップ間隔を得るのが困難であった。すなわち、隣接するチップとチップンと間隔が充分に得られず、ピックアップ工程における認識不良の原因となり、誤動作を足さすことがあった。また上記のような問題点があるため、用いられる基材についても限定される場合があっ

た。
【0014】一方、これまでそれほど注目されなかった
ダイ接着用接輪削について、半導体パッケージの実破方
法が、従来のピン棟の型に代わり、高密度実装に適した
装飾の実数型が主流になってきたことによる耐熱性の向上
が課題となっている。この表面実装型パッケージは、リ
ードをプリント基板等に直接はんだ付けするために、赤
外線リフローやペーパーフエーズリフロー、はんだディ
ップなどにより、パッケージ全体を加熱して実装される。この際、パッケージ全体が210~260℃の高温
にさらされるため、パッケージ内部に水分が存在する
と、水分の爆発的な気化により、パッケージクラック(以下リフロークラックという)が発生する。このリフ
ロークラックは、半導体パッケージの信頼性を著しく低
アジマージを表し、イ

イ接着用接着剤に起因するリフロークラックの発生メカニズムは、次の通りである。半導体パッケージは、保管されている間に(1)ダイ接着用接着剤が吸湿し、

(2) この水分がリフローはんだ付けの実装時に、加熱 によって水蒸気化し、(3)この蒸気圧によってダイ接 着用接着剤の破壊やはく離が起こり、(4)リフローク ラックが発生する。封止材の耐リフロークラック性が向 上してきている中で、ダイ接着用接着剤に起因するリフ ロークラックは、特に薄型パッケージにおいて、重大な 問題となっており、耐リフロークラック性の改良が強く 要求されている。ダイ接着用接着剤層については、例え ば特開第2000-104040号において、ウエハの 反りや接着剤層中のボイドを低減することにより耐リフ ロー性の良好なフィルム状接着剤の物性の条件が提案さ れている。しかし、半導体の実装技術の進歩に対応する ため、常に改良、改善が要求されつづける必要がある。 【0015】本発明は、上記のような従来技術に鑑みて なされたものであって、ウエハ固定機能とダイ接着機能 とを同時に兼ね備えたウエハ貼着用粘着シートにおい て、粘着剤層に起因するエキスパンディング工程および ピックアップ工程における上記問題点を解決するのと同 時に、高い耐リフロークラック性を実現する事を目的と している。また本発明は、上記問題点を解決することに より、基材の材料マージンを広げることを目的としてい る。

[0016]

[銀曜を解決するための手段] 本発明に係るウエハ貼着 用粘着シートは、基材面上に、少なくとも貼着剤と放射 線盤合性オリゴマーとからなる放射線硬化型貼着剤間 と、ダイ接着用接着剤間とかどこの隙に形成されてなり、 該放射線硬化型貼着剤層の放射線硬化後における弾性学 が10 MP a であり、かつダイ接着用接着剤間 の接着剤層の吸水率が1.5体積%以下であり、250 でにおける弾性率が10 MP a 以下であることを特徴と する。

【0017】本発明に係るウエハ贴繪用貼繪シートにおいては、前記放射線硬化型貼繪削層中において、該放射線重合性オリゴマーが、1~30μmの分散粒径を有し、かつ均一に分散されてなることが好ましい。

[0018]

【発明の実施の形態】本発明に係るウエハ貼着用粘着シート(以下、粘着シートという)1は、その新面図が図1 に示されるように、基材2と、この上に形成された放射 線硬化型貼着削層3と、放射線硬化型貼着剤層3上に形成されたなが 成されたダイ接着用接着剤層4とから構成されている。 使用前にはこのダイ接着用接着剤層4を保護するため、 図2に示すようにダイ接給用接着剤層4の上面に剥離性 シート5を仮粘着しておくことが好ましい。

【0019】本発明に係る粘着シートの形状は、テープ 状、ラベル状などあらゆる形状をとりうる。以下、本発

特開200

明で用いられる基材2、放射線硬化型粘着剤層3および ダイ接着用接着剤層4について順次説明する。

【0020】基材2としては、長さ方向および幅方向に延伸性を有する合成樹脂フィルルを基材として用いることが好ましい。このような基材2としては、具体的には、ポリエチレンフィルム、ポリプロピレンフィルム、ポリプテンフィルム、ポリピーンフィルム、ポリプテレフタレートフィルム、ポリプチレンテレフタレートフィルム、ポリプタンフィルム、ポリウレタなレースイルム、ポリプタンフィルム、ボリンテレフィルム、ボリンテレースイルム、ボリンテレースイルム、ボリンテンフィルム、ボリントでは、アイオノマーおよびエチレン・(メ勢)アクリル酸共重合体フィルム等ならびにこれらの架層フィルムが用いられる。またこれらの種層フィルムであってもよい。基材2の膜厚は、通常は10~300μ電度であり、好ましくは50~20円 和程度であるよう

【0021】 不発明の私者シートでは、仮近りるように、その使用に当たり、電子線(EB) や紫外線(UV) などの放射線照射が行なわれるが、EB照射の場合には、該基材2は透明である必要はないが、UV照射をして用いる場合には、透明である必要がある。

[0022] 放射線硬化型駐着剤層3は、少なくとも駐着剤と放射線重合性オリゴマーとから形成されている。 放射線硬化型貼着剤層3の放射線硬化後における弾性率 は、0.1~10MPaであり、好ましくは0.5~5 MPaである。

【0023】本発明に係るウエハ貼適用粘着シートにおいては、放射線硬化後の放射線硬化型粘約割3層が上記 のように特定の弾性率を有する。したがって、放射線原 射を行うと、放射線原位型粘線剂層3の粘着力はチップ のピックアップを行える程度に粘御力が低下し、また赤 分なエキスパンディングを行える程度の弾性率が維持さ れる。この結果、所望のチップ間距離が容易に得られる ようになる。

【0024】このような放射線硬化型粘着剤層3の膜厚 は、 通常は、 3~50 μ m程度であり、好ましくは5~ 30 μm程度である。また放射線硬化型粘着剤層3中に おいて、放射線重合性オリゴマーは、好ましくは1~3 0 μm、特に好ましくは1~10μmの分散粒径を有 し、放射線硬化型粘着剤層3中に均一に分散している。 ここで、分散粒径は、放射線硬化型粘着剤層3を、60 0倍の顕微鏡で観察して、顕微鏡内のスケールにて実測 することで決定される値である。また、均一分散とは、 隣接する粒子間の距離が、0.1~10 μ mである状態 をいう。分散粒径が30μmを超える場合、放射線硬化 性粘着剤層3は、実質上、相分離しており、放射線硬化 前の粘着性も、放射線硬化後のピックアップ性も実現で きない。また分散粒径が全て 0.1 μ m以下の場合は、 放射線硬化性粘着剤層3は、実質上、完全相溶系であ り、放射線硬化後の弾性率が上昇し、エキスパンディン グおよびピックアップ性に劣ってしまう。このような梢 造は、「商島構造」と呼ばれ、放射線を照射すると重合 硬化する部分(烏部)と、重合にあずからない部分(海 部)とが短っに分散にしている状態である。したがっ て、放射線照射を行うと、重合硬化した部分においては 粘着力、弾性率ともに大幅に低下するが、重合硬化にあ ずからない部分においては粘着力、弾性率ともに維持さ れる。この結果、全体としては、チップ(ダイ接着用が 透剤を伴う)のピックアップを行える程度に粘着力が低 下し、また充分なエキスパンディングを行える程度の弾 件率が維持される。

【0025】 ここで、弾性率は以下の手法により決定される値である。すなわち、 粘縮剤層 3 を構成する放射線 使化型粘着刺を80W/cmの高圧水銀灯下に置き、1秒間放射線を照射する。これを円柱状に貼り合わせ、底面 ϕ 8mm、高さ5mmとし、これを粘弾性測定に供した。放射線硬化後の試料の貯蔵弾性率は、レオメトリックス(製) RDS-11を用いて剪断法により測定された。測定条件は、23℃、500rad秒である。

【〇〇26】放射線硬化型化準制層3を構成する粘着剤 20 としてはアクリル系粘結剤が好ましく、具体的には、 (メタ)アクリル酸エステルあるいはその誘導体を主た る構成単量体単位とする(メタ)アクリル酸エステル共

(メタ) アクリル酸エステルあるいはその誘導体を主た る構成単量体単位とする (メタ) アクリル酸エステル共 重合体、あるいはこれら共重合体の混合物が用いられ る。 [0027]特に、(メタ) アクリル酸エステル共重合

(いと) すべい、(ハラ) ハッパを出っ パッカロ 体としては、アルキル基の炭素数が1-14である(メタ) アクリル酸アルキルエステルから選択される少なくとも1種以上の(メタ) アクリル酸プルシャル、(メタ) アクリル酸ジメチルアミノエチル、(メタ) アクリル酸シェチルアミノエチル、(メタ) アクリル酸シェチルアミメエチル、(メタ) アクリル酸シェチルア・高酸ビニル、スチレン、塩化ビニルから選択される少なくとも1種の酸基を有しない酸性モノマーと、アクリル酸、メタクリル酸、マレイン酸から選択される少なくとも1種の酸基を有するコモノマーとの共重合体が用いられる。

[0028] てのような(メタ)アクリル酸エステル共 国合体中では、(メタ)アクリル酸アルキルエステルモ ノマーと、酸基を有しない極性モノマーと、酸基を有す るコモノマーとの比は、通常35~99/1~60/0 ~5であり、特に好ましくは70~95/5~30/0 である。

【0029】コモノマーとして、酸基を有しない酸性モノマーが60重量%を超えて共動合されると、放射線硬化型粘着削層3は、完全相溶系となり、放射線硬化後における弾性挙が10MPaを超えてしまい、充分なエキスパンド性、ピックアップ性が得られなくなり、一方、1 重量%未満で共重合されると、放射線硬化型粘着削層3は不均一な分散系となり、良好な粘着物性が得られなくなる。

【0031】またこれらのモノマーを共重合して得られる (メタ) アクリル酸エステル共重合体の重量平均分子量は、2.0×10⁵~10.0×10⁵であり、好ましくは、4.0×10⁵~8.0×10⁵である。

相溶系となり充分なエキスパンド性、ピックアップ性が

得られなくなる場合がある。

【0032】放射線原化型粘剤刺閉3を構成する放射線 歯合性オリゴマーとしては、分子量が3000~300 00程度、好ましくは5000~10000程度であ り、分子内に炭素一炭素一皮はち000~200 力する化合物が用いられる。具体的には、ウレタンアク リレート系オリゴマー、エボキシ変性ウレタンアクリレートオリゴマーあるいはエボキシアクリレートオリゴマーあるいはエボキシアクリレートオリゴマー等が用いられる。

【0033】ウレタンアクリレート系オリゴマーは、ポ リエステル型またはポリエーテル型などのポリオール化 合物と、多価イソシアネート化合物たとえば2, 4-ト リレンジイソシアネート、2、6-トリレンジイソシア ネート、1,3-キシリレンジイソシアネート、1,4 ーキシリレンジイソシアネート、ジフェニルメタン 4, 4-ジイソシアネートなどを反応させて得られる末端イ ソシアネートウレタンプレポリマーに、ヒドロキシル基 を有するアクリレートあるいはメタクリレートたとえば 2-ヒドロキシエチルアクリレートまたは2-ヒドロキ シエチルメタクリレート、2-ヒドロキシプロピルアク リレート、2-ヒドロキシプロピルメタクリレート、ポ リエチレングリコールアクリレート、ポリエチレングリ コールメタクリレートなどを反応させて得られる。この ウレタンアクリレート系オリゴマーは、炭素-炭素二重 結合を少なくとも1個以上有する放射線重合性化合物で ある。

【0034】このようなウレタンアクリレート系オリゴマーとして、特に分子量が3000~30000、好ましくは3000~10000、さらに好ましくは4000~800であるものが好ましい。

 看剤層3とダイ接着用接着剤層4との間に大きな初期接 着力が得られ、しかも放射線原射後には接着力は大きく 低下し、容易に半導体索子とダイ接着用接着剤層4とを 該粘着シートからピックアップすることができる。また ある程度の弾性率が維持されるため、エキスパンディン グ工程において、所望のチップ間障を得ることが容易に なり、かつチップのズレ等も発生せず、ビックアップを 安定して行えるようになる。

【0036】粘着剤層3を構成する放射線硬化型粘着剤 は、上記粘着剤と放射線重合性オリゴマーとを、所定重 量部混合後、攪拌することにより得られる。また必要に 応じては、放射線硬化型粘着剤層 3 中に、反応性希釈剤 を添加してもよい。反応性希釈剤としては、分子量が1 00~3000程度、好ましくは100~1500程度 であり、分子内に炭素-炭素二重結合を少なくとも1個 以上有する重合性化合物が用いられる。具体的には、ト リメチロールプロパントリアクリレート、テトラメチロ ールメタンテトラアクリレート、ペンタエリスリトール トリアクリレート、ペンタエリスリトールテトラアクリ レート、ジペンタエリスリトールモノヒドロキシペンタ アクリレート、ジベンタエリスリトールへキサアクリレ ートあるいは1、4ープチレングリコールジアクリレー ト、1、6-ヘキサンジオールジアクリレート、ポリエ チレングリコールジアクリレート、市販のオリゴエステ ルアクリレートなどが用いられる。反応性希釈剤は、粘 着剤100重量部に対して0~50重量部、特には0~ 30重量部の範囲の量で用いられることが好ましい。

【0037】さらに上記の放射線硬化型駐着剤別層3中に、光圧及時始剤を混入することにより、光照射による 重合硬化時間ならびに光線服制量を少ななることができる。このような光反応開始剤としては、具体的には、ベンゾフェノン、アセトフェノン、ベンゾイン、ベンゾインスナンイン、ベンゾインインプロピルエーテル、ベンジルジフェニルサルファイド、テトラメチルチウラムモノサルファイド、アソビスインブチロニトリル、ジベンジル、ジアセチル、ルタークロールアンスラキノンなどが挙げられる。光反応開始剤は、駐韓剤100重量部に対して0.1~10重量断、特には0.5~5~5重量部の範囲の量で用いられることが好ましい。

【0038】また必要に応じては、放射線硬化型粘着剤層3中に、放射線照料により着色する化合物を含有させるともできる。このような放射線照料により、着色する化合物を粘着剤層3に含ませることによって、粘着シートに放射線が照射された後には該シートは着色され、したがって光センサーによって半導体素子を検出する際は機関放が高まり、半導体素子のビックアップ時に設動情が生ずることがない。また粘着シートに放射線が照射されたが否かが目視により直ちに判明するという効果が得られる。



【0039】放射線照射により着色する化合物は、放射線の照射前には無色または液色であるが、放射線の照射 はより有色となる化合物であって、この化合物の好まし い具体例としてはロイコ契料が挙げられる。ロイコ染料 としては、慣用のトリフェニルメタン系、フルオラン 系、フェノチアジン系、オーラミン系、スピロピラン系 のよのが経ずよりにいることは、10円のよりがはずしまいたのである。

[0040] これらロイコ染料とともに好ましく用いられる顕色剤としては、従来から用いられているフェノー ルホルマリン樹脂の初期重合体、汚着族カルボン酸誘導体、活性白土などの電子受容体が挙げられ、さらに、色調を変化させる場合は稲々公知の発色剤を組合せて用いることもできる。

【0041】このような飲料機照射によって輸管する化合物は、一旦有機溶媒などに溶解された後に接着剤層中に含ませてもよく、また機砂未状にして粘急剤層中に含ませてもよい。この化合物は、粘着剤層中に001~10重量%、好ましくは0.5~5重量%の量で用いるれることが重ましい。酸化合物が10重量%を耐えた量で用いられると、粘着シートに照射される放射機がこの化合物に吸収されずぎてしまうため、粘着剤層の硬化が30米十分となることがあり、一方該化合物が0.01重量%未減の量で用いられる上放射線照射時に粘着シートが充分に縮色しないことがあり、半導体素子のピックアップ時に影響がが生じやすくなることがある。

[0042] また、上記の放射線硬化型配給剤周3中に エキスパンディング剤を添加することもできる。エキス パンディング剤を添加することにより、放射線硬化型粘 給剤層3の重合硬化後のエキスパンドがさらに容易にな る。エキスパンディング剤としては、具体的には以下の ような化合物が用いられる。

【0043】(a) 高級脂肪酸またはこれらの誘導体ステアリン酸、ラウリン酸、リシノール酸、ナフテン酸、2-エチルペキンイル酸、オレイン酸、リノール酸、ミリスチン酸、バルミチン酸、インステアリン酸、ドロキシステアリン酸、ベヘン酸などの、上記の酸のエステル類。上記の酸の金属塩たとえば Li、Mg、Ca、Sr、Ba、Cd、Zn、Pb、Sn、K、Na塩あるいは上記金属を2種以上含む複合金属塩など。

【0044】(b) Siあるいはシロキサン構造を有する化合物。

シリコーンオイルなど。

- (c) フッ素を含む化合物。
- (c) フッ系を占む11.67% (d) エポキシ化合物。

エポキシステアリン酸メチル、エポキシステアリン酸ブ チル、エポキシ化アマニ油脂肪酸プチル、エポキシ化テ トラヒドロナフタレート、ピスフェノールAジグリシジ ルエーテル、エポキシ化プタジェン。

【0045】(e) ポリオール化合物またはこれらの誘導体。

がリセリン、ジグリセリン、ソルビトール、マンニトール、キシリトール、ベンタエリスリトール、ジベンタエリスリトール、トリメチロールプロパン、ポリエチレングリコール、ボリビニルアルコールなど。

上記化合物の含窒素または含硫黄あるいは金属錯体。 【0046】(f)β-ジケト化合物またはこれらの誘

アセト酢酸エステル、デヒドロ酢酸、アセチルアセトン、ペンソイルアセトン、トリフルオロアセチルアセト ン、ステアロイルベンゾイルメタン、ジベンジルメタン。上配任合物の金属錯体。

【0047】(g) ホスファイト類

トリフェニルホスフィン、ジフェニル亜ホスフィン、酸 フェニル、水添ビスフェノールAホスファイトポリマ

[0048] [化1] OR

30 (式中、RはCnH2m+1 である。) 【0049】

> [{£2] (R-⟨○}-∩}-P

(式中、RはCnH2mi である。)

【0050】エキスパンディング剤は、粘着剤層3中に0~10重量%、特には0~5重量%の範囲の量で用い5れることが好ましい。

【0051】さらに上記の放射線硬化型転物剤層3中に 帯電防止剤を添加することもできる。帯電防止剤を添加 することにより、エキパンド時あるいはピックアップ等 に発生する静電気を抑制できるため、チップの偏類性が 向上する。帯電防止剤としては、具体的には、アニオン 性、カチオン性、非イオン性、ないし両イオン性の一般 に公知の活性剤、カーボンブラック、銀、ニッケル、ア ンチモンドープスズ酸化物、スズドーブインジウム酸化 物などの粉体等が用いられる。帯電防止剤は、粘剤剤層 3 中に〇〜50重量%、特には〇〜30重量部の範囲の 量で用いられることが好ましい。

50 【0052】また上記の粘着剤中に、イソシアナート系



【0053】さらに本発明では、基材中に砥粒が分散されていてもよい。この低粒は、粒径が0.5~100μ m、好ましくは1~50μ mであって、モース硬度は6~10、好ましくは7~10である。具体的には、グリーンカーボランダム、人造コランダム、オプティカルエ・20リー、ホワイトアランダム、炭化ホウ素、酸化クロム(III)、酸化セリウム、ダイヤモンドパウダーなどが用いられる。このような低粒は無色あるいは白色であることが好ましい。このような低粒は、基材2中に0.5~70重畳%、好ましくは5~50重畳%の畳で存在している。このような低粒は、切断プレードをウエハのみならず基材2にまでも切り込むような深さで用いる場合に、特に好味とく用いられる。

【0054】上記のような砥粒を基材中に合ませること によって、切断プレードが基材中に切り込んできて、切 断プレードに粘着剤が付着しても砥粒の研磨効果によ り、目づまりを簡単に除去することができる。

【0055】 本発明に係るウエハ心静用粘着シートは、上記の基材 2、放射線硬化型粘着剂周3およびダイ接着用接着剤周4 ためたなる。接触剤側4を構成するダイ接着用接触剤としては次の(1)および(2)の物性をみたし、好ましくは次の(3)~(6)の物性を1つ以上みたす機能組成が用いられる。(1)250℃における等性率が10㎞以下(2)吸水率が1.0~1%以下(3)残存揮発分が3.0~5以下(4)飽和吸湿率が1.5~1%以下(5)半導体素子を支持部材に接着した段階でダイ接着用接着剤層みど支持部材の対象が支持部材の対象が支持部材の対象が支持部材の対象が表現を

用接着削層中と、ダイ被利用接着削層及び支持部材の別面とに存在するポイドの体積率が10%以下(6)ダイ接着用接着削層を介して、半導体素子を支持部材に接着した段階でのピール強度が0.5kgf/5×5mmチップ以上。

[0056] 250℃における弾性率が10MPa以下のダイ接 着用接着剤を使用してダイボンディングを行えば、十分 なビール強度(例えば、ダイボンド条件:温度150~250 で、時間0.1秒以上2秒未満、圧力0.1~4gf/m²の条件 で0.5kgf/5×5mmチップ以上の強度)を得ることができる。また、ダイ接着用接着剤の吸水率が1.0vo1%以下であれば、ダイボンディング後、リフロー等で半導体装置が高温に曝されても、ダイ接着用接着剤中の水分によるクラック発生を大幅に抑制することができる。

【0057】本発明では、ダイ接着用接着剤層は上記 (1) および(2) に加えて、(3)~(6) の物性・ 特性の二以上を兼ね備えることができる。兼ね備えるこ とが好まし、物性・特性としては、例えば

(A) 製印収置率約1.0vol%以下かつ規約相隔分が3.0v vol%以下のダイ接續用接着削縮、(B) 飽和吸湿率が1.0 vol%以下かつ半導体業子を支持部材に接着した段階で のビール強度が0.5kgf/5×5mmチップ以上のダイ接着用 接着削縮。(C) 残存揮発分が3.0m%以下、かつ、半 導体業子を支持部材に接着した段階でのビール強度が0. 5kgf/5×5mmチップ以上のダイ接着用接着削層、(D) 飽和吸湿部が1.0vol%以下、狭存郵提分が3.0m%以下 かつ半導体素子を支持部材に接着した段階でのビール強度が0.5kgf/5×5mmチップ以上のダイ接着用接着削層で ある。

【0058】本発明では、ダイ接着用接着剤層の上記 (3)~(6)の物性・特性は使用目的に応じ、任意の 組み合わせをとることができる。また、上記の物性・特 性を任意組み合わせたダイ接着用接着剤層を、半導体素 子を支持部材に接着した段階で半導体素子の大きさから はみ出さないようなフィルム状ダイ接着用接着剤層とし で使用することが好ましい。

【0059】ダイ接効用接効削縮 4を構成する機能組成 として、具体的には、エチレン・酢酸ビニル共風合体、 エチレン・アクリル酸エステル共重合体、 ボリアミド、 ボリエチレン、ポリスルホン等の熱可塑性機脂、エポキ シ樹脂、ポリィミド機脂、シリコーン樹脂、フェノール 樹脂等の熱化性樹脂、あるいは、アクリハ樹脂、ゴム 系ポリマー、フッ素ゴム系ポリマー、フッ素樹脂等の接 着剤が用いられる。またこれらの2種以上の混合物であっても、とい

(0060) 本発明におけるダイ接着用接着剤の有機材料として、ボリイミド樹脂が好ましい。ボリイミド樹脂が好ましい。ボリイミド樹脂の原料として用いられるデトラカルボン酸二無水物としては、1.2~(エチレン)ピス(トリメリテート無大

物)、1.3- (トリメチレン) ピス (トリメリテート無水物)、1.4- (テトラメチレン) ピス (トリメリテート無水物)、1.5- (ベンタメチレン) ピス (トリメリテート無水物)、1.6- (ヘキサメチレン) ピス (トリメリテート無水物)、1.7- (ヘブタメチレン) ピス (トリメリテート無水物)、1.8- (オクタメチレン) ピス (トリメリテート無水物)、1.9- (ノナメチレン) ピス (トリメリテート無水物)、1.10- (デカメチレン) ピス (トリメリテート無水物)、1.10- (デカメチレン) ピス (トリメリテート無水物)、1.10- (デカメチレン) ピス (トリメリテート無水物)、1.12- (ドデカメチレン) ピス (トリメリテート無水物)、1.12- (ドデカメチ

メチレン) ビス (トリメリテート無水物)、1,16-(へ



キサデカメチレン) ビス (トリメリテート無水物)、1. 18- (オクタデカメチレン) ピス (トリメリテート無水 物)、ピロメリット酸二無水物、3,3',4,4' -ジフェ ニルテトラカルボン酸二無水物、2,2',3,3'ージフェ ニルテトラカルボン酸二無水物、2,2-ビス(3,4-ジカ ルポキシフェニル)プロパン二無水物、2,2-ビス(2,3 ジカルボキシフェニル)プロパン二無水物、1,1-ビ ス (2.3-ジカルボキシフェニル) エタン二無水物、1.1 -ビス(3,4ージカルボキシフェニル)エタン二無水 物、ビス(2,3-ジカルボキシフェニル)メタン二無水 物、ビス(3,4-ジカルボキシフェニル)メタン二無水 物、ビス(3,4-ジカルボキシフェニル)スルホン二無 水物、3,4,9,10-ペリレンテトラカルボン酸二無水物、 ビス(3.4-ジカルポキシフェニル)エーテル二無水 物、ベンゼン-1,2,3,4-テトラカルボン酸二無水物、 3.4.3′ .4′ ーベンゾフェノンテトラカルボン酸二無水 物、2.3.2'、3-ベンゾフェノンテトラカルボン酸二無 水物、2,3,3',4'ーベンゾフェノンテトラカルボン酸 二無水物、1,2,5,6ーナフタレンテトラカルボン酸二無 水物、2,3,6,7-ナフタレンテトラカルボン酸二無水 物、1.2.4.5-ナフタレンテトラカルボン酸二無水物、 1.4.5.8-ナフタレンテトラカルボン酸二無水物、2.6-ジクロロナフタレンー1,4,5,8-テトラカルポン酸二無 水物、2.7-ジクロロナフタレン-1,4.5,8-テトラカル ボン酸二無水物、2,3,6,7-テトラクロロナフタレンー 1,4,5,8-テトラカルボン酸二無水物、フエナンスレン -1,8,9,10-テトラカルボン酸二無水物、ピラジン-2, 3.5.6-テトラカルボン酸二無水物、チオフエン-2.3. 4.5-テトラカルボン酸二無水物、2,3,3',4'-ビフェ ニルテトラカルボン酸二無水物、3,4,3',4'-ビフェ ニルテトラカルポン酸二無水物、2,3,2',3'ービフェ ニルテトラカルボン酸二無水物、ビス(3.4ージカルボ キシフェニル) ジメチルシラン二無水物、ビス(3.4-ジカルボキシフェニル)メチルフェニルシラン二無水 物、ビス(3.4-ジカルボキシフェニル)ジフェニルシ ラン二無水物、1,4-ビス(3,4-ジカルボキシフェニル ジメチルシリル) ベンゼン二無水物、1,3-ビス(3,4-ジカルボキシフェニル) -1.1.3.3-テトラメチルジシ クロヘキサン二無水物、 p-フェニレンビス (トリメリ テート無水物)、エチレンテトラカルボン酸二無水物、 1.2.3.4-ブタンテトラカルボン酸二無水物、デカヒド ロナフタレン-1.4.5.8-テトラカルボン酸二無水物、 4.8-ジメチルー1.2.3.5.6.7-ヘキサヒドロナフタレン -1.2.5.6-テトラカルボン酸二無水物、シクロペンタ ン-1.2.3.4-テトラカルボン酸二無水物、ピロリジン -2.3.4.5-テトラカルボン酸二無水物、1,2,3,4-シク ロブタンテトラカルポン酸二無水物、ビス(エキソービ シクロ〔2,2,1〕 ヘプタン-2,3-ジカルボン酸二無水 物) スルホン、ビシクロー(2,2,2) ーオクトー7 ーエ ン-2,3,5,6-テトラカルボン酸二無水物、2,2-ビス

るジアミンとしては、o-フェニレンジアミン、m-フ ェニレンジアミン、p-フェニレンジアミン、3,3'-ジアミノジフェニルエーテル、3,4' ージアミノジフェ ニルエーテル、4,4' ージアミノジフェニルエーテル、 3,3' ージアミノジフェニルメタン、3,4' ージアミノジ フェニルメタン、4,4′ージアミノジフェニルメタン、 ビス(4ーアミノー3.5ージメチルフェニル)メタン、 ビス(4-アミノ-3.5-ジイソプロピルフェニル)メ タン、3.3' ージアミノジフェニルジフルオロメタン、 3.4' -ジアミノジフェニルジフルオロメタン、4.4' -ジアミノジフェニルジフルオロメタン、3,3' ージアミ ノジフェニルスルホン、3,4′ージアミノジフェニルス ルホン、4,4' ージアミノジフェニルスルホン、3,3' ー ジアミノジフェニルスルフイド、3.4′ージアミノジフ ェニルスルフィド、4.4′ージアミノジフェニルスルフ イド、3,3′ ージアミノジフェニルケトン、3,4′ ージア ミノジフェニルケトン、4.4' ージアミノジフェニルケ トン、2,2-ビス (3-アミノフェニル) プロパン、2, 2' - (3,4' -ジアミノジフェニル) プロパン、2,2-ビス (4-アミノフェニル) プロパン、2,2-ビス (3 ーアミノフェニル)へキサフルオロプロパン、2.2-(3,4' -ジアミノジフェニル) ヘキサフルオロプロパ ン、2,2-ビス(4-アミノフェニル)へキサフルオロ プロパン、1.3-ビス(3-アミノフェノキシ)ベンゼ ン、1.4-ビス(3-アミノフェノキシ)ペンゼン、1.4 ービス(4-アミノフェノキシ)ベンゼン、3.3'-

ロービス (4 ーアミ/フェノキシ) ベンゼン、3.3 $^{\prime}$ ー (1.4 ーフェニレンピス (1 ー オチルエチリデン))ゼ スアニリン、3.4 $^{\prime}$ ー (1.4 ーフェニレンピス (1 ー メチルエチリデン))ゼ スアニリン、4.4 $^{\prime}$ ー (1.4 ーフェニレンピス (1 ー メチルエチリデン))ゼスアニリン、2.2 $^{\prime}$ ー (3 ー アミノフェノキシ) フェニル) ブロバン、2.2 $^{\prime}$ ー (4 ー (4 ーアミノフェノキン) フェニル) ブロバン、2.2 $^{\prime}$ ー (3 ー アミノフェノキン) フェニル) ブロバン、2.2 $^{\prime}$ ー (4 ー (4 ー アミノフェノキン) フェニル) ヘキサフルオロプロパン、2.2 $^{\prime}$ ピス (4 ー (4 ー アミノフェノキシ) フェニル) ヘキサフル フェカロブロバン、ゼス (4 ー (3 ーアミノフェノキシ) オロブロバン、ゼス (4 ー (3 ーアミファン・4 キャフル)

特開2002-158276

ェニル)スルフイド、ビス(4-(4-アミノフェノキ シ) フィニル) スルフイド、ビス (4-(3-アミノフ ェノキシ) フェニル) スルホン、ビス (4-(4-アミ ノフェノキシ) フェニル) スルホン等の芳香族ジアミン や、12-ジアミノエタン、1.3-ジアミノプロパン、1, 4-ジアミノブタン、1.5-ジアミノペンタン、1.6-ジ アミノヘキサン、1.7ージアミノヘプタン、1.8ージアミ ノオクタン、1.9-ジアミノノナン、1.10-ジアミノデ カン、1.11-ジアミノウンデカン、1.12-ジアミノドデ カン等の脂肪族ジアミン等があり、2種類以上を混合し て用いてもよい。

【0062】テトラカルボン酸二無水物とジアミンを公 知の方法で縮合反応させてポリイミドを得ることができょ る。すなわち、有機溶媒中で、テトラカルボン酸二無水 物とジアミンを等モル又はほぼ等モル用い(各成分の添 加順序は任意)、反応温度80℃以下、好ましくは0~50 ℃で反応させる。反応が進行するにつれ反応液の粘度が 徐々に上昇し、ポリイミドの前駆体であるポリアミド酸 が生成する。

【0063】ポリイミドは、上記反応物(ポリアミド 酸)を脱水閉環させて得ることができる。脱水閉環は12 0℃~250℃で熱処理する方法や化学的方法を用いて行な うことができる。本発明におけるダイ接着用接着剤の有 機材料として、ポリイミドの他、グリシジルエーテル 型、グリシジルアミン型、グリシジルエステル型、脂環 型のエポキシ樹脂が使用できる。

【0064】本発明の半導体装置の製造においては、ダ イボンド(接着)の条件は、温度100~350℃、時間0.1 ~20秒、圧力0.1~30gf/mm2が好ましく、温度150~250 °C、時間0.1秒以上2秒未満、圧力0.1~4gf/mm2がより 好ましく、温度150~250℃、時間0.1秒以上1.5秒以下、 圧力0.3~2gf/mm2が最も好ましい。

【0065】ダイ接着用接着剤層4の膜厚は、通常は3 ~100 µ m程度であり、好ましくは10~60 µ m程 度である。さらに、ダイ接着用接着剤層4には、導電性 の付与を目的として、金、銀、銅、ニッケル、アルミニ ウム、ステンレス、カーボン、またはセラミック、ある いはニッケル、アルミニウム等を銀で被覆したもののよ うな導雷性フィラーを添加してもよく、また熱伝導性の 付与を目的として、金、銀、銅、ニッケル、アルミニウ ム、ステンレス、シリコン、ゲルマニウム等の金属材料 やそれらの合金等の熱伝導性物質を配合してもよい。ま た接着剤層の硬化収縮を抑制し、密着性、硬度などの特 性を向上させる目的で、硫酸パリウム、チタン酸パリウ ム、酸化ケイ素紛、微粉状酸化ケイ素、無定形シリカ、 結晶性シリカ、溶融シリカ、球状シリカ、タルク、クレ 一、炭酸マグネシウム、炭酸カルシウム、酸化アルミニ ウム、水酸化アルミニウム、マイカ等の公知慣用の無機 フィラーを用いる事もできる。これらの添加剤は単独で 又は2種以上配合することができ、ダイ接着用接着剤1

00重量部に対して、10~400重量部程度の割合で 配合されていてもよい。

【0066】以上、説明したような構成のウエハ貼着用 料着シートに放射線を照射すると、放射線照射後には粘 着材層の粘着力は大きく低下し、容易に半導体素子のチ ップを該粘着シートからピックアップすることができ る。またある程度の弾性率が維持されるため、エキスパ ンディング工程において、所望のチップ間隔を得ること が容易になり、かつチップのズレ等も発生せず、ピック アップを安定して行えるようになる。

[0067] 本発明に係るウエハ贴着用粘着シートに は、その使用前には前記ダイ接着用接着剤層4を保護す るため、図2に示すようにダイ接着用接着剤層4の上面 に剥離性シート5を仮粘着しておくことが好ましい。こ の剥離性シート5としては、従来公知のものが特に限定 されることなく用いられる。

【0068】以下本発明に係る粘着シートの使用方法に ついて説明する。本発明に係る粘着シート1の上面に剥 離件シート5が設けられている場合には、該シート5を 除去し、次いで粘着シート1のダイ接着用接着剤層4を 上向きにして載讃し、図3に示すようにして、このダイ 接着用接着剤層 4 の上面にダイシング加工すべき半導体 ウエハAを貼着する。この貼着状態でウエハAに図4の ようにダイシング、洗浄、乾燥の諸工程が加えられる。 この際、ダイ接着用接着剤層 4 により半導体ウエハは粘 着シートに充分に接着保持されているので、上記各工程 の間に半導体ウエハが脱落することはない。この時点に おける放射線硬化型粘着剤層 3とダイ接着用接着剤層 4 との接着力は、1~1000g/25mm程度であり、好ま しくは1~500g/25mm程度である。他方、ダイ接着 用接着剤4と半導体ウエハとの接着力は、50~200 Og/25mm程度であり、好ましくは100~1000g /25mm程度であるので、半導体ウエハとウエハ貼着用粘 着シート1とは一体化しており、上記の諸工程中に、半 導体ウエハが脱落することはない。

あるいは電子線(EB)などの放射線Bを粘着シート1 の放射線硬化型粘着剤層 3 に照射し、放射線硬化型粘着 剤層 3 中に含まれる放射線重合性オリゴマーを重合硬化 せしめる。放射線照射量は、20~500mW/cm2 程度 であり、照射時間は0.1~150秒程度である。この 時点における放射線硬化型粘着剤層 3 とダイ接着用接着 削層 4 との接着力は、1~500g/25mm程度であり、 好ましくは1~100g/25mm程度である。他方、ダイ 接着用接着剤4と、半導体ウエハまたは半導体ウエハが ダイシングされた半導体チップA1、A2、A3、A4(図 6 参照) との接着力は、50~4000g/25mm程度で あり、好ましくは100~3000g/25mm程度であ る。この結果、放射線硬化型粘着剤層 3 とダイ接着用接 着剤層 4 との間の粘着力は、チップをピックアップでき

【0069】次に、図5に示すように、紫外線(UV)

る程度に減少し、かつ放射線硬化型粘着剤層 3 自体がある程度の弾性率を維持するため、図6 に示すエキスパンドにより容易に所望のチップ間隔が得られる。

【0070】結

記

「0070】

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「1070

「

【0071】エキスパンディング工程の後、図7に示す ように、基材2の下面から突き上げ針杆6によりピック アップすべき半導体チップAI、A2、A3、A4を突き上 げ、このチップA1、A2、A3、A4をたとえば吸引コレ ット7によりピックアップする。チップ A1とダイ接着 用接着到層4との間の粘着力は、ダイ接着用接着剤層4 と放射線硬化型粘着剤層 3 との間の粘着力よりも大きい ため、チップA1のピックアップを行うと、ダイ接着用 接着剤層 4 はチップ A 1の下面に付着した状態で剥離す る (図8参照)。次いで、チップをダイ接着用接着剤4 を介してリードフレーム8に載置し加熱する。加熱温度 20 は、涌常100~300℃、好ましくは150~250 ℃程度であり、加熱時間は、0.5~120分間、好ま しくは1~30分間程度である。加熱によりダイ接着用 接着剤は再び接着力を発現し、チップとリードフレーム との接着が完了する(図9参照)。

【0072】 このようにして半導体チップA1、A2、A 3、A4のピックアップを行なうと、充分なチップ間隔が 得られているので簡単にチップをピックアップすること ができ、しかも放射線硬化型貼着剤の貼着力は充分に低 下しているので、放射線硬化型貼着剤による汚染のない 良好な品質のチップが得られる。また、ダイ接着用接着 剤を塗布する工程が省略されるため、プロセス上も極め て有利である。

【0073】図10には上記の放射線照射方法の変形例 を示すが、この場合には、突き上げ針杆6の内部を中空 とし、その中空部に放射線解生態9を設けて放射線照射 とピックアップとを同時に行えるようにしており、この ようにすると装置を簡単化できると同時にピックアップ 操作時間を理論することができる。

[0074]

【実施例 以下、本発明を実施例により説明するが、本 発明はこれら実施例に限定されるものではない。また以 下の実施例において用いられるポリイミドムーポリイミ ドドは、いずれも以下のような等モルの酸無水物とジア ミンとを被媒中で混合し加熱することにより重合させて 得られる。

ポリイミドA:1,2-(エチレン)ビス(トリメリテート無水物)とビス(4-アミノ-3,5-ジメチルフェニ

ル) メタンとから合成した。

ポリイミドB:1,2-(エチレン) ビス(トリメリテート無水物) と4,4' ージアミノジフェニルエーテルとから合成した。

ポリイミドC:1,2-(エチレン) ビス(トリメリテート無水物) とビス(4-アミノ-3,5-ジイソプロピルフェニル) メタンとから合成した。

ポリイミドDは、1.2- (エチレン) ビス (トリメリテート無水物) と2.2-ビス [4- (4-アミノフェノキシ) フェニル] プロパンとから合成した。

ポリイミドE:1,2-(エチレン) ビス (トリメリテート無水物) および1,10-(デカメチレン) ビス (トリメリテート無水物) の等モル混合物と2.2-ビス [4-(4-アミノフェノキシ) フェニル] プロバンとから合成した。

ポリイミドF:1,10-(デカメチレン)ビス(トリメリテート無水物)と2,2ービス [4-(4-アミノフェノキシ)フェニル] プロパンとから合成した。

【0075】(実施例1)

「放射線硬化型粘着剤の調製」アクリル系粘着剤(アクリル系状態合体 ブチルアクリレート: 2 ーヒドロキシェチルメタアクリレート: メタアクリル酸ジメチルアミノエステルー85:10:5)100重量部と、分子量約7000のウレタンアクリレート系オリゴマー110重量部と、硬化剤(汚香族イソシアナート系)5重量部と、UV硬化開始剤(ベンゾフェノン系)4重量部を混合してかり経験所化型粘着剤を調製した。

合して放射線硬に空船を削む。回収した。
[0076] 「総輪剤シートの作製」厚さ80μmのエチレン・メタクリル酸共重合体フィルム上に、上記の放射線硬化型結構が更容10μmとなるように塗布して粘軸剤シートを得た。この放射線硬化型結剤シートを用いて、「貯蔵弾性率」を評価した。結果を表1に示す。
[0077] 「ウェン船端用接着シートの作製」作製した総着剤シート上に、厚さ30μmとなるように製造したダイ接着用接輪剤(ポリイミド樹脂をベースとするフィルム状ダイボンディング剤)がをラミネートしてウエハ船衛用粘着シートを作出した。得もれたウエハ船衛制、小路衛用熱シートを用いて、「分散粒径」、「整列性(エキスバンド時)」および「整列性(ピックアップ時)」の評価を行った。結果を表1に示す。

[0078] (比較例1) 実施例1において、アクリル 系粘・剤として、ブチルアクリレート・アクリル酸共重 合体(ブチルアクリレート:アクリル酸(モル比) = 9 0:10) を用い、分子量約2000のウレタンアクリ レート系オリゴマーを用いた以外は、実施例1と同様の 操作を行った。結果を表1に併記する。

【0079】 【表1】



	貯蔵彈性率	分散粒篷	ピックアップカ	整列性(ダイ	(シング時)	整列性(ビックアップ時)
	(MPa)	(µm)	(g/l0sm□)	チップ削減 (μm)	日提制定	(ピックアップ個数)
実施例 1	1. 8	2 - 8	100	400	19-	100
比較例!	230	4 1	1000	150	不购—	0

注1:分数粒子が確認できず、完全相差系となる。

【0080】なお、表1の実施例1および比較例1にお 10 いて、「貯蔵弾性率」、「分散粒径」、「整列性(エキ スパンド時) 」および「整列性(ピックアップ時)」は 次のようにして評価した。

貯蔵弾性率

実施例1および比較例1によって得られる放射線硬化型 粘着剤を80W/cmの高圧水銀灯下に置き、1秒間放射 線を照射する。これを円柱状に貼り合わせ、底面φ8m m、高さ5mmとし、これを粘弾性測定に供した。放射線 硬化後の試料の貯蔵弾性率は、レオメトリックス(製) RDS-IIを用いて剪断法により測定された。測定条件 は、23℃、500rad/秒である。

分散粒径

実施例1および比較例1によって得られる粘着剤シート の粘着剤層を80W/cmの高圧水銀灯下に置き、1秒間 放射線を照射し、硬化後の粘着剤層表面を600倍の顕 微鏡で観察して、顕微鏡内のスケールにて硬化部分の粒 径を実測することで「分散粒径」を決定した。 聡列性 (エキスパンド時)

実施例1および比較例1によって得られる粘着剤シート にシリコンウエハを貼付した後、10mm×10mmにダイ シングし、その後、粘着剤層に紫外線を空冷式高圧水銀 灯 (80W/cm、照射距離10cm) により照射した。次 にエキスパンディング治具(ヒューグル社製 HS-1 010) にて10mmエキスパンドし、ピックアップカ、 チップ問隔を測定し、同時にチップの配列を目視により 判定した。

整列性(ピックアップ時)

上記の操作の後、ダイボンダー装置(新川社製 РА-10) によるピックアップ試験を行った。ピックアップ を試みたチップ100個の内、幾つをピックアップでき たかで評価した。

【0081】 (実施例2、比較例2) 表2に示すポリイ ミド100g及びエポキシ樹脂10gに、有機溶媒28 Ogを加えて溶解させる。ここに、銀粉を所定量加え て、良く撹拌し、均一に分散させ、塗工用ワニスとし た。この塗工ワニスをキャリアフィルム(OPPフィル 人:二軸延伸ポリプロピレン)上に塗工し、熱風循環式 乾燥機の中で加熱して、溶媒を揮発乾燥させ、表2に示

す組成、吸水率のフィルム状ダイ接着用接着剤を製造し た。このダイ接着用接着剤を、実施例1で作製した粘着 割シートにラミネートして、ウエハ貼着用粘着シートを 作製した。厚み300 um、#2000研摩のシリコン ウエハの裏面に上記で作製したウエハ貼着用粘着シート を貼付し、上記整列性評価時と同様の条件で紫外線照射 後、8 mm×1 0 mmにダイシングし、ダイ接着用接着 剤層とともにチップをピックアップした。得られたダイ 接着用接着剤層付シリコンチップを、リードフレームの タプトに湯度300℃、圧力12、5gf/mm2、時 間5秒で加勢してシリコンチップをマウントし、次いで ワイヤボンディングを行い、さらに封止材(日立化成工 業株式会社製、商品名CEL-9000)でモールドし て半導体装置を製造した。半導体装置はQFP(Qua d Flat Package) パッケージで14×2 0×1 . 4 mm EU, sc + yr + dr = dr =m. リードフレームは42アロイリードフレームを使用 した。封止後の半導体装置を85°C、85%RHの恒温 恒湿器中で168時間処理した後、IRリフロー炉で2 40℃、10秒加熱した。その後、半導体装置をポリエ ステル樹脂で注型し、ダイヤモンドカッターで切断した 断面を顕微鏡で観察して、次式によりリフロークラック 発生率 (%) を測定し、耐リフロークラック性を評価し

(リフロークラックの発生数/試験数)×100 =リフロークラック発生率(%)

評価結果を表2に併記する。

【0082】比較のために、予めダイシングしたシリコ ンチップを、ウエハ貼着用粘着シートの代わりに日立化 成工業株式会社製銀ペースト(商品名エピナール)を8 mg、リードフレームのタブ上に塗付し、シリコンチッ プを載せ、スクラブを掛けて充分に塗れ広がらせ、150 ℃×1時間の条件で硬化した以外は実施例2と同様にマ ウントして半導体装置を作製し、耐リフロークラック性 を評価した。評価結果を表2に併記する。また、実施例 3~5においても上記ペーストを比較例2として使用し

[0083] 【表2】

no.	74ルムの組成		吸水率	リフロークラック	
	ポリイミド Ag含量		(%)	発生率(%)	
		(wt%)			
1	ポリイミド Λ	В 0	2.0	100	
2	#912FB	В 0.	1.8	100	
3	#Y43FC	во	1, 8	100	
4	ポリイミドD	5 2	1,5	0	
5	*91 EFE	6 0	1.2	٥	
6	ポリイミドE	0	1.0	0	
7	#94EFF	6.0	0.9	o	
8	#943FF	0	0.8	. 0	
9	\$415 FF	40	0.7	0	
10	ポリイミドド	8.0	0.4	0	
比較例 2	銀ペースト		1.7	100	

(銀ペーストは、日立化成工業株式会社製 商品名エピ

ナールを使用した。)

 $[0\,0\,8\,4]$ なお、吸水帯刺定方法は、つぎの通りである。 $5\,0\times5\,0\,\mathrm{mm}$ の大きざに $180^\circ\mathrm{C}\times1$ 時間の条件で硬化したダイ技婦用技婦利をサンプルとし、サンプルを或空転機伸で、 $1\,2\,0\,\mathrm{C}$ 、3時間転換させ、デシケータ中で放冷後、乾燥重量を刺定し $M\,1\,\mathrm{C}$ した。サンプルを蒸留水に室温で $2\,4\,\mathrm{B||}$ 間接せきしてから取り出し、サンプル表面をろ紙でふきとり、すばやく秤量して $M\,2\,\mathrm{C}$ した。

[(M2-M1) / (M1/d)] ×100=吸水率 (vol%)

として、吸水率を算出した。 d は接着剤層の密度である。

【0085】(実施例3)表3に示すポリイミド100 度及びエポキン樹脂10gに、有機溶媒280gを加え て溶解させた。ここに、鏡粉を所定量加えて、良く撹拌 し、均一に分散させ、盤エ用ワニスとした。この盤エワ ニスから、実施例とと同様にして、表3に示す組成、節 和吸温率のフィルム状ダイ接着用接触剤を製造した。このダイ接着用接着剤を、実施例1で作製した粘着剤シートにラミネートして、ウェル貼物用粘着シートを作関した。上記で作製した力エル貼物用粘着シートを使用して、実施例2と同様にダイシングレ、ダイ接物用接着削層付シリコンチップを、リードフレームのタブ上に、No.1~6および比較例では、温度300℃、圧力12・5 g f /mm²、時間5秒で、No.7~10では、温度30℃、圧力06g f /mm²、時間1秒でマウントした。次いで、実施例2と同様に行って同パッケージの半導体整置を製造した。封止後の半導体装置を実施例2と同様に行りで、対した。対したのよりによりにあります。

【表3】

ne	D. 74840	の組成	飽和吸湿率	リフロークラック	
	#912F	Ag含量	(%)	発生率(%)	
		(# t%)			
1	#912FA	8 0	1 , 7	1 0 0	
2	#312FB	8.0	l, 5	100	
3	#U13FC	80	1.4	100	
4	#912 FD	80	.1.0	0	
5	#948 FD	6 0	О. В	0	
6	#912FD	4 0	0.6	0	
7	#U1EFF	0	0.5	٥	
8	#U18FF	6 0	0.4	0	
9	#11 (1 F F	5 2	. 0.3	0	
10	#948 FF	4.0	0.2		

【0087】 飽和吸温率制定方法は、つぎの通りである。180℃×1時間の条件で硬化したダイ接着用接着剤を直径100mmの円形フィルム状に切断し、これをサンブルとした。サンブルを奥変乾機機中で、120℃、3時間乾燥させ、デシケータ中で放冷後、乾燥重量を測定しM1とした。サンブルを85℃、85%RHの恒温恒速槽中で吸湿してから取り出し、すばやく秤量して秤量値が一定になったとき、その重量をM2とした。

比较例 2

44ペースト

[(M2-M1)/(M1/d)]×100=飽和吸湿 率(vol%)

として、飽和吸湿率を算出した。なお、dは接着剤層の 密度である。

【0088】 (実施例4) ポリイミドF100g及びエポキシ樹脂10gに、溶媒としてシメチルアセトアミド 140g、シクロヘキサノン140gを加えて溶解させた。ここに、銀粉74gを加えて、良く撹拌し、均一に

分散させ、塗工用ワニスとした。この塗工ワニスから、 実施例2と同様にして、表々に示す組成、残存揮発分の フィルム状ダイ接着用接着列を製造した。このダイ接着 用接給剤を、実施例1で作製した粘着剤がシートにラミネ ートして、ウエハ貼着用粘着シートを作製した。上記で 作製したウエハ貼着用粘着シートを使用して、実施例2 と同様にダイシングし、ダイ接着用接着制度付シリコン チップをピックアップした。得られたダイ接着用接着 圏付シリコンチップを、リードフレームのタブ上に、温 皮230℃、圧力の.6gf/mm²、時間1秒でシリ コンチップをマウントした。ついで、実施例2と同様に 行って同パッケージの半導体装置を製造した。封止後の 半導体装置について実施例2と同様に耐リフロークラッ ク性を評価した。評価結果と表様に耐リフロークラッ

【0089】 【表4】

40

no.	乾燥温度	乾燥時間	壳存揮発分	7414中	リフロータラック
	(t)	(g))	(wt%)	081F	発生率(%)
1	8.0	3 0	6.5	あり	100
2	100	2	4.9	あり	100
3	100	4	4. 2	あり	100
4	100	1 0	3.8	あり	8 0
5	100	3 0	` 3, 5	あり	6.0
6	120	10	3.0	なし	٥
7	1 2 0	7 5	2.2	なし	0
8	140	10	2.0	なし	0
. 8	160	10	1, 5	なし	0
10	140	6 0	1., 2	なし	
11	160	3 0	0.7	なし	0
比較例2	超ペースト		15.0	あり	100

20

[0090] 残存那が分割定方法は、つぎの通りである。50×50mmの大きさに切断した180℃×1時間の条件で硬化したダイ接等用接領剤をサンブルとし、サンブルの重量を創定し加トとし、サンブルを熱風循環恒温槽中で200℃、2時間加熱後、秤量としてM2とし、[(M2-M1)/M1]×100=残存罪発分(wt%)

として、残存揮発分を算出した。

【0091】 (実施例5) ポリイミド D100 g及びエポキシ樹脂 10gに、溶媒としてジメチルアセトアミド 140g、シクロヘキサン140gを加えて溶解させた。ここに、銀粉74gを加えて、良く撹拌し、均一に分散させ、途工用ワニスとした。この塗工ワニスから、実施例2と同様にして表5に示す組成、ポイド体種率を有するフィルム状ダイ接触用接着剤を製造した。このダ

イ接着用接着刺を、実施例1で作製した粘着剤シートに ラネートして、ウエハ貼着用粘剤シートを作製した。 なお、ここで、ボイド体積率とは、半導体素子を支持的 がに接着した段階で、ダイ酸や用機を削層内部と、前記 ダイ接着用接着剤層及び支持部材の界面とに存在する。 ボートを使用して、実施例2と同様にしてダイシング し、ダイ接着用接着剤と共にチップをピックアップし た。得られた接着刺層付ションチップを、実施例2と 同様にリードフレームのタプ上にマウントし、同パッケ ージの半導体装置を製造した。封止後の半導体装置を実 無例2と同様に近りフロークラッツ性を評価した。野価 を例2と同様に近りフロークラッツ性を原価した。

【0092】 【表5】

結果を表5に併記する。

no.	乾燥温度	乾燥時間	FIFO	リプロークラック
	(7)	(/))	体積率(%)	発生率(%)
1	8 0	3 0	3 0	100
2	100	2	2 2	100
3	100	1 0	1 7	80
4	120	10	10	0
5	120	7 5	7	0
6	140	10	5	0
7	160	3 0	0	0
比較例2	銀	4-21	4 0	100

【0093】ポイド体積率測定方法は、つぎの通りである。リードフレームとシリコンチップとをダイ技種用接 特別層で実施例2と同じ条件で技権してサンブルを作製 し、軟X線装置を用いて、サンブル上面から観察した個 像を写真撮影した。写真のボイドの面積率を顕像解析装 間によって測定し、上面から透視したボイドの面積率 = ポイドの体積率(%)とした。

【0094】(実施例6)表6に示すポリイミドD10 0g及びエポナン樹脂10gに、有機溶媒280gを加 えて溶解させた。ことに、親外を所定量加えて、良く預 押し、均一に分散させ、塗工用ワニスとした。この塗工 ワニスから、実施例2と同様にして表6に示す組成、ビ 中小強度を有するフィルム技ダイ接着用発輸剤を製造した。このダイ接着用接着剤を、実施例1で作製した貼着 剤シートにラミネートして、ウエハ貼着用貼着シートを 作製した。ここで、ビール強度は、半導体素子を支持等 【0095】 【表6】

no.	フィルムの組成	ピール強度	リフロークラック	
	おりイミド Ag含量	.(kgf/	発生率(%)	
	(wt%)	S×Smnf+7)		
1	#1145kB 8 0	0.2	1 0 0	
2	#1/5kc 8 0	0.3	1 0 0	
3	#UTEFA 8 0	0.4	8 0	
4	#1112FD 8 0	0.5	0 .	
5	#U1₹FF B O	0.7	0	
6	#U1≷FF · O	0.8	0	
7	#1143FF 3 0	1.0	0	
8	#11/11FF 2 0	1.5	o	
9	#11/8FF 4 0	> 2 . 0	o	
10	#U1≷FF 5.2	> 2. 0	0	

【0096】(ピール強度測定方法)厚み300 μm、 #2000研磨のシリコンウエハの裏面に実施例6で作 関したウエハ貼着用粘接着シートを貼付し、紫外線照射 後、5mm×5mmにダイシングし、ダイ接着用接着剤 層とともにピックアップし、得られた接着剤層付シリコ ンチップを、リードフレームのタブ表面等の半導体素子 を支持する支持部材に接着したものを、240℃の熱盤 上に、20秒間保持し、図11に示すように、プッシュ プルゲージを用いて、試験速度0.5mm/分でピール 強麻を測定した。図11においては、A1はチップ、4 はダイ接着用接着剤層、8はリードフレーム、24はプ ッシュプルゲージ、25は熱盤である。尚、この場合に は240℃、20秒間に保持して測定したが、半導体装 置の使用目的によって半導体装置を実装する温度が異な る場合は、その半導体装置実装温度で保持して測定し た。

【0097】(実施例7) ボリイミドF100g及びエボキシ樹脂10gに、有機溶媒280gを加えて溶解させた。ここに、銀粉を所定量加えて、良く撹拌し、均一に分散させ、施工用ワニスとした。この竣工ワニスか等 住率を示すフィルム状ダイ接着用接着剤を製造した。このダイ接線用接着剤を、実施例1で作製した粘着剤シートにラミネートして、ウェル線剤用粘着シートを作製した。上記で作製したウェール線剤用粘着シートを使用して、実施例2と同様にしてダイシングし、ダイ接衛用接着剤をはにしてダイシングし、ダイ接衛用接着剤と大はディングを、タウェッブとた。ダイはアインング、ダイ接衛用接着剤と共にチップをビックテップした。ダイはアイング条件でマウントした。このビール強度を表了に併記する。【0098】

【表7】

40								
no.	フィルム組成		フィルム	ダイボンド条件		ピール強度		
	#9124	AC含量	弾性率	温度	圧力	(Kgf/		
1.		(wt%)	(MPa)	(t)	(gf/ad)	5×5nmf+7)		
1	#975FF	6.0	10	230	2, 0	>2,0		
2	#912FF	40	2	230	2.0	>2.0		
3	#94 2 F F	0	1	230	2.0	0.8		

特開200

31 【0099】 (フィルム弾性率測定法) フィルム状に18 0℃×、時間の条件で硬化したダイ接着用接着剤を、

(株) 東洋精製製作所社製レオログラフソリッドS型を 用いて、昇温速度5℃/min、周波数10Hzで、動 的粘弾性を測定し、250℃における貯蔵弾性率E´を 磁性率とした。

(ピール強度測定法) 実施例6と同じである。

[0100]

【登明の効果】以上説明してきたように、本発明に係る ウエハ比納用貼着シートによれば、放射線照射後には、 放射線硬化塑貼納削層の粘着力が大きく低下し、容易に 半導体素子とダイ接触用接着剤とを該粘着シートからゼ ックアップすることができる。またある程度の弾性率が 維持されるため、エキスパンディング工程において、所 図のチップ間服を得ることが容易になり、かつチップの ズレ等も発生せず、ピックアップを安定して行えるよう になる。しかもチップをリードフレームに接着する医 に、ダイ接触用接着剤をデッフ裏面に燃布る工程を 路できるため、プロセス上も極めて有利である。さらに そのダイ接触削層の物性値を所定の値に設定することに より、実装したパッケージの信頼性、特に耐リフロー性 が向上する。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明に係るウエハ貼着用粘着シートの一例の 断面図である。

【図2】本発明に係るウエハ貼着用粘着シートの別の例の断面図である。

【図3】 本発明に係るウエハ貼着用粘着シートにウエハ を貼着した状態を示す。

【図4】本発明に係るウエハ貼着用粘着シートを半導体 30

ウエハのダイシング工程に用いた場合の説明図である。 【図5】図4に示す工程の後、ウエハ貼着用粘着シート に、裏面から放射線を照射した状態を示す。

【図6】図5に示す工程の後、ウエハ貼着用粘着シートをエキスパンドした状態を示す。

【図7】図6に示す工程の後、チップをピックアップす

る工程を示す。 【図8】ピックアップされたチップとダイ接着用接着剤 を示す。

態を示す。 【図10】図5に示した放射線照射方法の一変形例を示

。 【図11】プッシュブルゲージを用いてビール強度を測 定する方法を説明する正面図である。

【符号の説明】

1…ウエハ貼着用粘着シート

2 …基材

3 …放射線硬化型粘着剂層

4 …ダイ接着用接着剤層

5 …剥離性シート

6…突き上げ針杆

7…吸引コレット

8…リードフレーム

9…放射線発生源 24…プッシュプルゲージ

2 5 … 熱盤

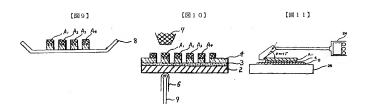
A…ウエハ

A1、A2、A3、A4…チップ

B…放射線

[図1] [図2] [図3] [図4] [図5]

[図6] [図7] [図8]



フロントページの続き

(72)発明者 杉浦 実 茨城県つくば市和台48 日立化成工業株式 会社総合研究所内

(72)発明者 増子 崇 茨城県つくば市和台48 日立化成工業株式 会社総合研究所内 F ターム(参考) 4,3004 AA02 AA06 AA09 AA10 AA11 AA12 AA13 AA14 AB06 CA04 CA05 CA06 EA06 FA05 5F031 CA02 HA02 5F047 BA33 BA34 BA35 BA36 BA37 BA36 BA38 BA38 BA38 BA38 BA38 BA39 BA09 BB19

DEST AVAILABLE COPY